

Isolation and identification of biosurfactant-producing strains from the genus *Bacillus Cereus* and antibacterial effects of biosurfactant Production in vitro

Mostafapour Rami M.J(M.Sc)^{1*}, Ahmady-Asbchin S(Ph.D)¹

1- Perfesor, Cell and molecular biology department, Faculty of Science, Mazandaran university, Babolsar

Received: 22 Oct 2013, Accepted: 22 Jan 2014

Abstract

Background: Biosurfactants are amphiphilic biological compounds produced extracellularly by a variety of microorganisms. Because their use in various industries is of a particular importance, the aim of this study was to identify a strain of bacteria of the genus *Bacillus Cereus* biosurfactant producers and investigate the antibacterial effects of their biosurfactants.

Material & Methods: To do the study, different samples of oil, water, and soil (contaminated with oil) were obtained. Measures of hemolytic activities, emulsification and surface tension were used and selected strains were identified by biochemical tests. The nature and antibacterial effect of biosurfactants produced by selected strains were assessed.

Results: In this study, 88 bacterial strains were isolated of which 24 strains had hemolytic activities, 14 strains had above 70% emulsification activities, and four strains were able to change the surface tension to less than 40 mN/m. According to biochemical tests, a strain called *B. cereus* 43 was identified. Investigation of its biosurfactant nature showed that the strain was a lipopeptide type. Also, the produced biosurfactant had antibacterial activity against six infectious bacteria. The most sensitive and the most resistant bacteria to the biosurfactant were *S. Aureus* PTCC1112 and *Proteus Mirabilis* ATCC 2601 respectively. Also, the results of MIC and MBC showed that in a dilution of 63 mg /ml MIC extract were mostly effective on *S. Aureus* PTCC1112 and *S. Epidermidis* ATCC2405, and in a dilution of 125mg/ml the MBC extract had the greatest effects on *S. Aureus*, *S. Epidermidis*, and *Pseudomonas Aeruginosa* PTCC1074.

Conclusion: As findings showed, *Bacillus Cereus* 43 is of high potential in reducing the surface tension and its extracted biosurfactant had high antibacterial effects. Therefore, this strain is of useful applications in biotechnology and the environmental sciences.

Keywords: Antibacterial activity, Biosurfactant, *Bacillus Cereus*, Surface tension

*Corresponding author:

Address: Department of Biology, Faculty of Basic Science, Ilam University, Ilam, Iran
Email: javadmostafapur@yahoo.com

جداسازی و شناسایی باکتری تولید کننده بیوسورفکتانت از جنس باسیلوس سرئوس و بررسی اثرات ضد باکتریایی بیوسورفکتانت تولیدی در شرایط آزمایشگاهی

محمد جواد مصطفی پور رمی^{۱*}، سلمان احمدی اسب چین^۲

۱. کارشناس ارشد میکروب شناسی، گروه زیست شناسی، دانشگاه ایلام، ایلام، ایران

۲. دانشیار، گروه زیست شناسی سلولی و مولکولی، دانشکده علوم، دانشگاه مازندران، بابلسر

تاریخ دریافت: ۹۲/۷/۳۰ تاریخ پذیرش: ۹۲/۱۱/۲

چکیده

زمینه و هدف: بیوسورفکتانتها ترکیبات زیستی آمفی فیلیک به صورت خارج سلولی به وسیله انواع میکوارگانیسم‌ها هستند. به علت استفاده از آنها در صنایع مختلف از اهمیت ویژه‌ای برخوردارند. هدف از این مطالعه پژوهشی شناسایی یک سویه باکتری از جنس باسیلوس سرئوس تولید کننده بیوسورفکتانت و بررسی اثرات ضد باکتریایی بیوسورفکتانت تولید شده از آن بود.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه پژوهشی نمونه‌های مختلف از نفت، آب و خاک آلوده به نفت تهیه شدند. فعالیت‌های همولیتیک، امولسیفیه کنندگی و اندازه‌گیری کشش سطحی استفاده و سویه انتخابی به وسیله تست‌های بیوشیمیایی شناسایی شد. همچنین ماهیت بیوسورفکتانت و اثرات ضد باکتریایی نیز برای سویه انتخابی بررسی شد.

یافته‌ها: در این مطالعه پژوهشی ۸۸ سویه باکتریایی جداسازی شدند. از میان آنها ۲۴ سویه دارای فعالیت همولیتیک بودند که از میان آنها ۱۴ سویه فعالیت امولسیفیه کنندگی بالای ۷۰ درصد داشتند و در نهایت از میان آنها ۴ سویه قادر به رساندن کشش سطحی به کمتر از ۴۰ میلی‌نیوتون بر متر بودند. براساس تست‌های بیوشیمیایی، یک سویه انتخابی در این پژوهش به عنوان باسیلوس سرئوس ۴۳، شناسایی و انتخاب شد. نتایج بررسی ماهیت بیوسورفکتانت مشخص شد که از نوع لیپوپیتید بود. همچنین بیوسورفکتانت تولیدی دارای فعالیت ضد باکتریایی بر علیه ۶ باکتری اعوفنتزا بود. حساس‌ترین و مقاوم‌ترین باکتری نسبت به تاثیر عصاره بیوسورفکتانت: استافیلوکوکوس اورئوس و پروتئوس میراپلیس می‌باشد. همچنین نتایج MIC، MBC نشان داد که MIC عصاره در رقت ۶۳ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر بر روی استافیلوکوکوس اورئوس و استافیلوکوکوس اپیدرمیس موثر بود و MBC عصاره در رقت ۱۲۵ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر بر روی استافیلوکوکوس اورئوس، استافیلوکوکوس اپیدرمیس و سودوموناس آئروزینوزا بیشترین اثر داشت.

نتیجه‌گیری: باسیلوس سرئوس ۴۳، قابلیت بالایی در کاهش کشش سطحی و بیوسورفکتانت استخراج شده از آن دارای اثرات ضد باکتریایی بالایی است. بنابراین، دارای پتانسیل فراوانی برای کاربردهای بیوتکنولوژی و زیست محیطی می‌باشد.

واژگان کلیدی: فعالیت ضد باکتریایی، بیوسورفکتانت، باسیلوس سرئوس، کشش سطحی

*نویسنده مسئول: ایلام، دانشگاه ایلام، دانشکده علوم پایه، گروه زیست شناسی

Email: javadmostafapur@yahoo.com

مقدمه

باکتری‌هایی است که در یک سطح کلونیزه می‌شوند. بیوفیلم نه تنها شامل باکتری‌ها، بلکه توصیف همه مواد خارج سلولی تولید شده در سطح و هر نوع مواد به دام افتداده در داخل ماتریکس می‌باشد. مرحله اول در ایجاد بیوفیلم چسبندگی باکتریایی است که تحت تاثیر فاکتورهایی از جمله گونه‌های میکرووارگانیسم، آبگریزی سطح و بارهای الکتریکی در گیر، شرایط محیطی و توانایی میکرووارگانیسم‌ها برای تولید پلیمرهای خارج سلولی که در اتصال سلول‌ها به سطوح کمک می‌کند است⁽⁶⁾. بیوفیلم در حال حاضر در سطوح صنایع غذایی منابع مهم آلودگی است، که ممکن است منجر به فساد مواد غذایی و انتقال بیماری شود. با توجه به این واقعیت که نگه دارنده‌ای مواد غذایی دارای سطح تحمل صفر برای پاتوژن مانند سالمونلا و هم‌چنین در بسیاری از کشورها برای باکتری لیستریا مونوسيتوژن هستند، سلول‌های چسبندگانه ممکن است به طور قابل توجهی به صورت بیوفیلم به خوبی گسترش یابند، در نتیجه کنترل چسبندگی میکرووارگانیسم‌ها به سطوح در تماس با مواد غذایی یک مرحله اساسی در فراهم آوردن اینمی و محصولات با کیفیت به مصرف کنندگان است از این‌رو، دخالت بیوسورفکتانت‌ها در چسبندگی میکروبی و جدا شدن از سطوح مورد بررسی قرار گرفته است⁽⁶⁾. سورفاکتانت منتشرشده به وسیله استرپتوکوکوس ترموفیلوس برای کنترل زنگ زدگی صفحات مبدل حرارتی در پاستوریزه کردن استفاده می‌شود که کلونیزاسیون گونه‌های دیگر گرما دوست استرپتوکوک‌ها که مسئول زنگ زدگی هستند را به تاخیر می‌اندازد⁽⁶⁾. لذا هدف از این مطالعه پژوهشی، جداسازی و شناسایی یک سویه باکتری از جنس باسیلوس سرئووس تولید کننده بیوسورفکتانت و بررسی اثرات ضد باکتریایی بیوسورفکتانت تولید شده از آن بر روی رشد شش باکتری گرم مثبت و گرم منفی با

بیوسورفکتانت‌ها ترکیبات زیستی آمفی فیلیکی تولید شده به صورت خارج سلولی یا بخشی از غشاء‌های سلول به وسیله انواع میکرووارگانیسم‌ها هستند. بیوسورفکتانت‌ها از لحاظ تجاری به دلیل استفاده در صنایع مختلف از جمله صنعت نفت، پتروشیمی، غذایی، داروسازی - پزشکی، آرایشی، کشاورزی، نساجی، کاغذ سازی، چرم سازی و غیره از اهمیت ویژه‌ای برخوردارند به همین جهت میکرووارگانیسم‌های تولید کننده این ترکیبات به دلیل دارا بودن نسبت بالای سطح به حجم و ظرفیت متنوع بیوسنتیک، کاندیدای مناسبی جهت گسترش تولید بیوسورفکتانت می‌باشند^{(1), (2)}. در پزشکی حرکت سوارمینگ و تشکیل بیوفیلم اعمال مهم در کلونیزاسیون سطح به وسیله باکتری‌ها هستند و احتمال بروز عفونت‌ها را افزایش می‌دهد. بیوسورفاکتانت‌ها برای جلوگیری از چسبندگی ارگانیسم‌های بیماری‌زا به سطوح جامد یا به محل‌های عفونت، تولید شده‌اند. سورفاکتین باعث کاهش میزان تشکیل بیوفیلم به وسیله سالمونلا تیفی‌موریوم، سالمونلا انتریکا، اشريشیاکلی و پروتئوس میراپیلیس در پلی‌وینیل کلراید و هم‌چنین در سوندهای مجرای وینیل می‌شود. اخیراً، از بیوسورفکتانت ال-فرمتون به منظور مهار عفونت استافیلوکوکوس اورئوس و چسبندگی برای ایمپلنت‌های جراحی گزارش شده است⁽³⁾. بیوسورفاکتانت‌ها کاربردهای بسیار گسترده‌ای در صنایع غذایی هم دارند. در حال حاضر، گروهی از این ترکیبات به عنوان افزودنی‌های مجاز مواد غذایی به کار می‌روند. برای مثال، لیستین و مشتقات آن، استرهای اسیدهای چرب حاوی گلیسرول، سوربیتان (Sorbitan) یا اتیلن گلیکول و مشتقات اتیوکسیلات منوگلیسریدهای حاوی یک الیکوپتید، در تمام دنیا به عنوان عوامل امولسیونه کننده در مواد غذایی مورد استفاده قرار می‌گیرند^{(4), (5)}. بیوفیلم به عنوان گروهی از

نوترینت براث تقویت شده در داخل اrlen مایر 250 کشت داده شد و همین طور 1 میلی لیتر نفت فیلتر شده نیز به همراه 99 میلی لیتر محیط نوترینت براث تقویت شده به عنوان شاهد قرار داده شد. هر دو اrlen در دمای 30 درجه به مدت 2 ساعت شیکر و گرمخانه گذاری شدند(150rpm). پس از 2 ساعت از کشت مورد نظر رقت های متوالی تهیه شد اما برای رقت سازی به جای بافر فسفات سالین از نوترینت براث تقویت شده استفاده شد و از هر رقت در محیط کشت نوترینت آگار تقویت شده به صورت پورپلیت کشت داده شد و از محیط های گلوکز عصاره مخمیر آگار(Glucose Yeast extract Agar) جهت جداسازی آگارها و از محیط مکانکی آگار، اوزین متیل بلو آگار(EMB)، اندو آگار جهت جداسازی باکتری های گرم منفی از گرم مثبت استفاده شد. تمام پلیت ها در دمای 30 درجه سانتی گراد به مدت 24 ساعت گرمخانه گذاری شدند(9).

اولین تست غربال گری برای شناسایی و جداسازی باکتری های تولید کننده بیوسورفکتانت تست همولیز است. تک کلنجی های تازه از تمام کشت های خالصی به دست آمده بودند بر روی آگار خوندار به طور خطی کشت داده شدند و به مدت 72 ساعت در دمای 30 درجه سانتی گراد گرمخانه گذاری شدند(7).

(11)

برای اندازه گیری فعالیت امولسیفیه کنندگی هر کدام از کلنجی های شده از غربال گری اولیه در لوله آزمایش محتوای 3 میلی لیتر محیط محلول نمک معدنی به مدت 48 ساعت کشت داده شد پس از تلقیح دو کلنجی در هر محیط، به میزان 10 درصد هیدرو کربن(نفت خام) به لوله اضافه و پس از مخلوط کردن با دستگاه ور تکس به مدت 1 دقیقه در دمای 30 درجه به مدت 3 روز گرمخانه گذاری گردید. پس از گرمخانه گذاری لوله ها خوب با ور تکس مخلوط و در ادامه ضخامت لایه نفت امولسیفیه شده به صورت زیر محاسبه شد(9).

(11).

$EC = \text{طول کل ستون مایع} / \text{طول لایه امولسیفیه شده} \times 100$

استفاده از روش انتشار در آگار(Disk diffusion) به کمک دیسک مورد بررسی و مقایسه قرار گرفت.

مواد و روش ها

برای جداسازی باکتری های مولد بیوسورفکتانت، نمونه ها از منابع مختلف از جمله نفت خام شهر کرمانشاه(چاه 25)، آب و خاک های آلوده به نفت نواحی اطراف مخازن نفتی جمع آوری شدند. برای نمونه گیری از شیشه های در پوش دار استریل استفاده شد.

پس از انجام نمونه گیری و ارسال به آزمایشگاه 5 میلی لیتر از نمونه آب و 5 گرم از نمونه خاک آلوده به نفت در 95 میلی لیتر محیط نوترینت براث تقویت شده (Strenghted Nutrient Broth) در داخل اrlen مایر 250 میلی لیتر تلقیح و در دمای 30 درجه به مدت 72 ساعت شیکر(150rpm) و گرم خانه گذاری شدند (7). محیط نوترینت براث تقویت شده استفاده شده در این تحقیق محتوای 500 میلی لیتر نوترینت براث و (Mineral Salt Solution) 500 میلی لیتر محلول نمک معدنی می باشد. محلول نمک معدنی استفاده شده در این مطالعه تجربی در هر لیتر آب مقدار محتوای: 2 گرم KH_2PO_4 ، 5 گرم $NaCl$ ، 0/1 $(NH_4)_2SO_4$ ، 3 گرم K_2HPO_4 ، 0/01 گرم $CaCl_2 \cdot 2H_2O$ ، 0/01 گرم $FeSO_4 \cdot 7H_2O$ ، 0/25 گرم $MnSO_4 \cdot 7H_2O$ ، 0/03 گرم $ZnSO_4 \cdot 7H_2O$ ، 0/24 گرم $CuSO_4 \cdot 5H_2O$ گلوکز و 0/03 درصد عصاره مخمیر (Yeast extract)، به pH=7.2 تنظیم شد. پس از آن از این محیط از 10^{-1} تا 10^{-6} در فسفات بافر سالین رقت های متوالی تهیه گردید و سپس هر رقت در محیط کشت نوترینت آگار تقویت شده (Strenghted Nutrient Agar 1,2) به صورت پورپلیت (Pour Plate) کشت داده شد درصد آگار) به صورت پورپلیت (Pour Plate) کشت داده شد اما به منظور افزایش دادن تعداد باکتری های مولد بیوسورفکتانت برای نمونه نفت ابتدا 1 میلی لیتر نفت خام در 99 میلی لیتر محیط

برای استخراج بیوسورفکتانت کلونی سویه انتخابی به ارلن 1000 میلی لیتری محتوای 500 میلی لیتر محیط کشت نوترینت براث تلقیح، سپس با اضافه کردن 10 میلی لیتر n-Hگزان به عنوان منبع هیدروکربن، مخلوط در دمای 30 درجه سانتی گراد به مدت 7 روز با شیکر 150 دور در دقیقه گرم خانه گذاری شد. پس از آن سلول‌های باکتری به وسیله ساترنریفویوژ در 5000 دور در دقیقه در دمای 4 درجه سانتی گراد به مدت 20 دقیقه حذف و مایع رویی جمع آوری شد. pH مایع با استفاده از اسید سولفوریک 1 مولار به 2 تنظیم شد و بعد از آن به حجم برابر کلروفرم و متانول (1:2) اضافه شد. سپس فاز آلی مجزا شده و حللا در آون و در دمای 60 درجه تبخیر گردید. فرآورده نهایی به رنگ قهوه‌ای تیره و قوام چرب به عنوان بیوسورفکتانت خام به دست آمد (شکل 1). بیوسورفکتانت خشک به دست آمده از هر سویه وزن شد و از آنها رقت‌های متواالی شامل 1000، 500، 250، 125 و 63 میلی گرم بر میلی لیتر در 1 میلی لیتر حللا دی متیل سولفوكساید (DMSO) تهیه شد. رقت‌های هر بیوسورفکتانت جهت بررسی‌های ضد باکتریایی مورد استفاده قرار گرفت (7).



شکل 1. عصاره بیوسورفکتانت خام به دست آمده از باسیلوس سرئوس 43 انتخابی

برای تعیین وزن خشک بیوسورفکتانت‌ها پلیت استریل را گرفته و وزن پلیت‌ها اندازه گیری شد، رسوب حاصل از استخراج بر روی پلیت‌ها ریخته شد سپس پلیت‌ها در آون در دمای 100 درجه سانتی گراد به مدت 30 دقیقه قرار داده شد پس از خشک کردن، پلیت‌ها وزن شد. وزن خشک بیوسورفکتانت‌ها به وسیله فرمول زیر محاسبه شد (7).

برای اندازه گیری کشش سطحی نیز از دستگاه کشش سنج کرواس کلات (Tensiometer-Kruess Klot) استفاده شد. بدین منظور یک کلنی از کشت خالص هر یک از سویه‌های جدا شده از غربال گری ثانویه به محیط کشت مذکور در طول موج گردید، پس از آن که جذب نوری کشت مذکور به عنوان مایع تلقیح استفاده شد. 1 میلی لیتر از کشت مذکور به 100 میلی لیتر محیط محلول نمک معدنی و 1 درصد نفت فیلتر شده به عنوان منبع هیدروکربن اضافه شد. مخلوط همراه با نمونه شاهد در دمای 30 درجه در 150 دور در دقیقه به مدت 3 روز گرم خانه گذاری شد، (11).

خصوصیات سویه انتخابی تولید کننده بیوسورفکتانت به واسطه تست‌های مختلف تعیین شده بود. این تست‌ها شامل: خصوصیات ظاهری کلنی‌ها، رنگ آمیزی گرم، رنگ آمیزی اسپور، تست کاتالاز، اکسیداز، سیترات، تریپل شوگر آبرون آگار (Triple Sugar Iron Agar)، سولفید تحرک اندول (Sulfide Indole Motility)، متیل رد- وجس پروسکو آر (Methyl Red- Voges Proskauer)، اوره آز، احیانیترات و هم‌چنین الگوی مقاومت سویه‌های انتخابی به 16 آنتی بیوتیک جنتامايسین (10 میکرو گرم بر میلی لیتر)، کلیندامایسین (2 میکرو گرم بر میلی لیتر)، متی سیلین (5 میکرو گرم بر میلی لیتر)، آمپی سیلین (10 میکرو گرم بر میلی لیتر)، استریتو مایسین (10 میکرو گرم بر میلی لیتر)، اکسی ترا سایکلین (30 میکرو گرم بر میلی لیتر)، سپروفلوکساسین (5 میکرو گرم بر میلی لیتر)، و نکومايسین (3 میکرو گرم بر میلی لیتر)، اپی پن (10 میکرو گرم بر میلی لیتر)، اریترو مایسین (15 میکرو گرم بر میلی لیتر)، باسیتراسین (0/04 میکرو گرم بر میلی لیتر)، اگراسیلین (1 میکرو گرم بر میلی لیتر)، نایدیکسیک اسید (30 میکرو گرم بر میلی لیتر)، سفی پیم (30 میکرو گرم بر میلی لیتر)، کلرامفینیکل (30 میکرو گرم بر میلی لیتر)، پنی سیلین (10 میکرو گرم بر میلی لیتر) مورد بررسی قرار گرفت.

این کار یک لوپ از هر میکروب در 5 سی سی سرم فیزیولوژی فوق تلقیح شد. جذب نوری سوپاپانسیون میکروبی با دستگاه اسپکتروفوتومتری در طول موج 620 به 0/08 تا 0/1 آنگسترم تنظیم شد، سپس از این سوپاپانسیون میکروبی برای تلقیح در محیط کشت مولر-هیتنون آگار استفاده گردید.

برای تعیین حساسیت کیفی و کمی از سوپاپانسیون تهیه شده استفاده شد در روش کیفی از انتشار در آگار به شیوه کربی بائر (Kirby Bauer) استفاده شد که طی آن از سوپاپانسیون میکروبی استاندارد شده به روش Muller سفره‌ای در سطح محیط کشت مولر-هیتنون آگار (Muller hinton agar) کشت انجام شد و سپس برای بررسی خواصی ضد باکتریایی، دیسک‌های کاغذی بلانک (ساخت پادتن طب) با فاصله معین از یکدیگر و از لبه پلیت روی آگار قرار داده شد و حدود 20 میکرولیتر از غلظت‌های حاوی 1000، 500، 250، 125 و 63 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر در محلول دی متیل سولفوكساید، روی دیسک‌ها اضافه شد. از دیسک آنتی بیوتیک جنتامایسین با غلظت 10 میکروگرم بر میلی‌لیتر به عنوان کنترل مثبت استفاده شد. سپس محیط‌های کشت حاوی باکتری‌ها به مدت 24 ساعت در دمای 37 درجه سانتی گراد قرار داده شد. سپس با اندازه‌گیری قطر هاله‌های تشکیل شده در اطراف صفحه‌ها، نتایج مورد بررسی قرار گرفت و نتایج حاصل از آنتی بیوتیک را با جداول؛ موسسه استاندارد بالینی و آزمایشگاهی (Clinical and Laboratory Standards Institute) مقایسه شده است. جهت حصول اطمینان از هر یک از غلظت‌های مختلف بیوسورفکتانت و آنتی بیوتیک این آزمایش‌ها برای هر سویه باکتریایی سه بار تکرار شد. همچنین آزمایش‌های کمی برای تعیین حداقل غلظت مهارکننده و حداقل غلظت کشنده بیوسورفکتانت‌ها انجام شد. به این ترتیب آزمایش حداقل غلظت مهارکننده در پلیت 96 خانه استریل و با

وزن پلیت خالی - وزن پلیت پس از خشک کردن = وزن خشک بیوسورفکتانت یکی از روش‌های اطمینان از حضور بیوسورفکتانت در محیط، کروماتوگرافی لایه نازک است. پس از استخراج بیوسورفکتانت، 500 میلی‌گرم از بیوسورفکتانت خام را در 1000 میلی‌لیتر آب دیونیزه شده مخلوط و سپس 10 میکرولیتر از آن بر روی صفحه کروماتوگرافی لایه نازک بارگذاری شد. سیستم حلال مورد استفاده شامل: کلروفرم / متانول / اسید استیک / آب (25:15:4:1 V/V/V/V) بود. صفحه کروماتوگرافی لایه نازک آماده، در داخل تانک حاوی حلال قرار گرفت سپس صفحه کروماتوگرافی لایه نازک بعد از خشک شدن زیر UV قرار داده شد تا بینیم واکنش انجام شده است یا نه، اگر واکنش انجام شده کروماتوگرام را با معرف‌های نین‌هیدرین (Ninhydrin) 0/5 گرم در 100 میلی‌لیتر استون بدون آب) برای کشف بخش‌های لیپیدی به عنوان نقاط قهوه‌ای و معرف آنtron (Anthrone) 1 گرم در 5 میلی‌لیتر اسید سولفوریک ترکیب شده با 95 میلی‌لیتر اتانول) برای کشف بخش‌های کربوهیدراتی به عنوان نقاط زرد اسپری می‌نماییم (7، 9، 12).

سویه‌های استاندارد باکتری‌های مورد آزمایش در این مطالعه تجربی از گروه میکروب شناسی موسسه سرم سازی رازی کرج و کلکسیون میکروب‌شناسی تهران به نام‌های استافیلوکوکوس اورئوس 1112 PTCC اشريشياکلي 1330، سودوموناس آنروزینزا 2405 PTCC، استافیلوکوکوس اپیدرمیس ATCC 2601، پروتئوس میرایلیس ATCC 1679 تهیه شد.

از تمام سویه‌ها در سرم فیزیولوژی سدیم کلراید 0/9 درصد سوپاپانسیون میکروبی تهیه شد به این صورت که برای هر سری آزمایش کشت تازه 24 ساعته تهیه شد برای

کشت‌های اختصاصی کشت داده شدند. در نتیجه نمونه‌ها از نفت خام، خاک و آب آلوده به نفت تهیه شده بودند، که بر اساس مشخصات ظاهری و صفات کلی‌ها، 88 سویه باکتریایی مختلف جداسازی گردیدند در این روش به علت خالص بودن کشت‌ها، میزان آلودگی‌های قارچی تا حد زیادی کاهش پیدا می‌کند، چون تنها سویه‌هایی که بر روی محیط کشت اختصاصی خالص‌سازی شده‌اند، مورد استفاده قرار گرفتند.

تمام سویه‌های جدا شده در مرحله قبل، برای بررسی فعالیت همولیتیک بر روی محیط کشت بلا داگار کشت داده شدند. از بین 88 سویه جداسازی شده، تنها 24 سویه دارای فعالیت همولیز بتا بودند در نتیجه سویه‌هایی که دارای همولیز بتا بودند به عنوان فعالیت همولیتیک مثبت در نظر گرفته و برای مطالعات بعدی انتخاب شدند.

نتایج حاصل از فعالیت امولسیفیه کنندگی کشت
سویه‌های غربال شده از مرحله قبل با هیدروکربن نفت نشان داد که از میان 24 سویه حاصل از غربال‌گری اولیه، 14 سویه تووانایی امولسیفیه کنندگی 70 درصد یا بیشتر را داشتند که این سویه‌ها برای مطالعات بیشتر انتخاب شدند.

کشش سطحی یکی از معیارهای نشان دهنده تولید مواد فعال سطحی در محیط است کشش سطحی شاهد محیط کشت فاقد باکتری 72 میلی نیوتن بر متر بود. در این مرحله با توجه به نتایج غربال‌گری اول و دوم 14 سویه برای انسازه‌گیری کشش سطحی انتخاب شدند از بین 14 سویه تست شده تنها سویه‌های 83، 47، 43 و 88 قادر به کم کردن کشش سطحی تا کمتر از 40 میلی نیوتن بر متر هستند (10، 19). البته هر 4 سویه متعلق به نمونه نفت بودند.

اما در این مطالعه تجربی یکی از باکتری‌های تولید کننده بیوسورفکتانت به نام سویه 43 که دارای کاهش کشش سطحی زیر 40 میلی نیوتن بر متر بود بر اساس تست‌های یو شیمیایی مطابق با جدول 1 و طبقه‌بندی ارائه شده در چاپ هشتم کتاب برگی، سویه جدا شده تا حد امکان تعیین هویت شد به این ترتیب سویه

روش براث میکرو دایلوشن انجام شد. ابتدا از مولر هینتون براث (مرک آلمان) 100 میکرولیتر داخل چاهک‌های مربوط به رقت‌های مورد نظر میکروپلیت ریخته شد. سپس به اولین چاهک 100 میکرولیتر عصاره بیوسورفکتانت اضافه گردید و از خانه دوم و سوم به همین ترتیب تا خانه ششم رقیق شدند. در آخر به همه چاهک‌ها 100 میکرولیتر سوسپانسیون رقیق شده (نوترینت براث) معادل لوله نیم مک فارلند اضافه گردید بعد از 24 ساعت انکوباسیون در دمای 37 درجه سانتی گراد کف پلیت زیر نور در آینه مشاهده شد. خانه کنترل اسانس، محیط کشت و میکروب نیز جداگانه منظور شد. وجود کابورت را که نشان دهنده رشد یا عدم رشد باکتری است، در جدول مخصوص یادداشت شد. طبق تعریف اولین چاهک بدون کابورت (رقیق ترین) به عنوان حداقل غلظت مهار کننده قرار داده شده است. هم‌چنین آزمایش حداقل غلظت کشندگی با توجه به نتایج حداقل غلظت مهار کنندگی تعیین شد. از چاهک‌هایی که رشد باکتری در آنها کاملاً متوقف شده بود با سوآپ استریل نمونه برداری و روی محیط کشت نوترینت آگار کشت داده و در دمای 37 درجه سانتی گراد گرم خانه گذاری شدند. پس از 24 ساعت کم‌ترین غلظتی از عصاره بیوسورفکتانت که باکتری در آن رشد نکرده به عنوان حداقل غلظت کشندگی گزارش شدند (13).

بنابر این بررسی خواص ضد باکتریایی در سه تکرار و در قالب طرح کاملاً تصادفی انجام شد. برای تجزیه واریانس داده‌ها از نرم افزار SAS در سطح 1 درصد و برای مقایسه میانگین داده‌ها از آزمون چند دامنه دانکن در سطح 5 درصد استفاده شد.

یافته‌ها

در نهایت در این مطالعه تجربی، از نمونه‌ها بعد از سپری شدن مراحل غنی سازی، رقت تهیه شده و بر روی محیط

همچنین اثر متقابل بین باکتری و رقت بیوسورفکتانت مورد آزمایش در سطح یک درصد معنادار ($p < 0.01$) می‌باشد.

آنالیز آماری داده‌ها نشان داد که اولاً تفاوت بین میانگین‌های قطر هاله ممانعت از رشد حاصل از تأثیر رقت‌های مختلف بیوسورفکتانت برای شش باکتری مختلف در سطح پنج درصد معنادار است ($p < 0.05$) (جدول 2). همچنین بررسی قطر هاله ممانعت از رشد حاصل از تأثیر رقت‌های مختلف بیوسورفکتانت بر روی هر باکتری و سپس مقایسه باکتری‌ها با هم نشان داد که حساس‌ترین باکتری نسبت به تأثیر عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 استافیلوکوکوس اورئوس بود. و مقاوم‌ترین باکتری در برابر عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 پروتئوس میرایلیس می‌باشد (جدول 3).

آنالیز داده‌ها نشان داد که رقت 1000 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر از عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 بیش‌ترین اثر بازدارندگی را بر استافیلوکوکوس اورئوس و استافیلوکوکوس اپیدرمیس داشته است که تفاوت آن با هم معنی‌دار نبود ولی تفاوت آنها با دیگر باکتری‌ها معنی‌دار بود. پس از آن بیش‌ترین اثر بازدارندگی برای رقت 1000 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 به ترتیب بر سالمونلا تیفی موریوم، سودوموناس آرزوژنسوزا، اشريشیا کلی و پروتئوس میرایلیس اثر داشت که تفاوت آنها نیز با هم معنی‌دار بود (جدول 4).

جدول 2 نتایج تجزیه واریانس بیوسورفکتانت به دست آمده از باسیلوس سرئوس 43

میانگین مریعات	منابع تغییرات	درجه آزادی	باکتری
259/14**		5	رقت
544/25**		5	باکتری*رقت
15/ 71**		25	خطا
0/138		72	کل
	(ضریب تغییرات)	107	
		2/27	** معنی‌دار

c.f. Bacillus. Cereus⁴³ نام گذاری و برای استخراج بیوسورفکتانت انتخاب شد.

همچنین وزن خشک بیوسورفکتانت بر اساس فرمول فوق 0/284 گرم بود: (48/98) - 49/264 با قرار دادن صفحه کروماتوگرام در سیستم حلال، جا به جایی لکه‌ها زیر UV بررسی شد که نمونه تشکیل لکه بزرگ و مشخصی بر روی TLC صفحه کروماتوگرام دادند که زیر UV به صورت لکه صورتی رنگ مشاهده شدند. همچنین با اسپری معرف نین هیدرین بر روی صفحه لکه لیپیدی به رنگ قهوه‌ای در سویه انتخابی مشاهده شد اما با اسپری معرف آترون، لکه زرد در سویه باسیلوس سرئوس 43 دیده نشد که وجود بخش کربوهیدراتی را در این سویه نشان می‌دهد.

جدول 1. خصوصیات بیوشیمیابی سویه انتخابی تولیدکننده بیوسورفکتانت

خصوصیات	الگوی مقاومت 43	الگوی مقاومت 43	مورفولوژی سلول
-	جنتامایسین	باسیلی	واکنش گرم
+	کلیندامایسین	+	تشکیل اسپور
+	متی سیلین	+	کاتالاز
+	آمپی سیلین	+	اکسیداز
-	استریتو مایسین	-	حرکت
-	اکسی تراسایکلین	-	اندول
-	سپروفلوكسازین	-	
-	ونکومایسین	-	H ₂ S
-	اریترومایسین	+	متیل رد
+	باسیتراسین	-	وجس - پروسکوآر
+	اگراسیلین	+	گلوكز
-	نالیدیکسیک اسید	-	لاكتوز
+	سفی پنم	-	اوره آز
-	کلرامفنیکل	-	سیترات
+	پنی سیلین	+	احیای نیترات
-	اپی پنم	-	پیگمان

نتایج حاصل از تجزیه واریانس داده‌های مربوط (جدول 2) نشان دادند که اثر باکتری و رقت‌های مختلف و

موریوم، سودوموناس آئروژینوزا، اشريشیاکلی و پروتوس میرایلیس داشت که تفاوت آنها به جز در دو باکتری؛ سالمونلا تیفی موریوم و سودوموناس آئروژینوزا با هم معنی دار بود (جدول 4).

آنالیز داده ها نشان داد که رقت 125 میلی گرم بر میلی لیتر از عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 ییش ترین اثر بازدارندگی را بر استافیلوکوکوس اپیدرمیس داشت که تفاوت آن با دیگر باکتری ها معنی دار بود. پس از آن ییش ترین اثر بازدارندگی را عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 بر استافیلوکوکوس اورئوس و سودوموناس آئروژینوزا که تفاوت معنی داری با هم نداشتند داشت ولی تفاوت آنها با سالمونلا تیفی موریوم و همچنین اشريشیاکلی و پروتوس میرایلیس که با هم اختلاف معنی داری نداشتند معنی دار بود (جدول 4).

آنالیز داده ها نشان داد که اثر بازدارندگی رقت 63 میلی گرم بر میلی لیتر از عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 در مورد استافیلوکوکوس اورئوس ییشتر از سایر باکتری ها می باشد که تفاوت آن با باکتری ها دیگر معنی دار بود پس از آن ییش ترین اثر بازدارندگی بر استافیلوکوکوس اپیدرمیس، سودوموناس آئروژینوزا و سالمونلا تیفی موریوم وجود داشت که تفاوت آنها با هم و همچنین با اشريشیاکلی و پروتوس میرایلیس که با هم اختلاف معنی داری نداشتند معنی دار بود (جدول 4).

جدول 3. مقایسه میانگین بین باکتری ها متأثر از رقت های مختلف بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43

میانگین	سویه باکتری
13/16 ^E	اشريشیا کلی
21/05 ^A	استافیلوکوکوس اورئوس
19/61 ^B	استافیلوکوکوس اپیدرمیس
11 ^F	بروتوس میرایلیس
16/55 ^D	سالمونلا تیفی موریوم
17 ^C	سودوموناس آئروژینوزا

آنالیز داده ها نشان داد که رقت 500 میلی گرم بر میلی لیتر از عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 ییش ترین اثر بازدارندگی را بر استافیلوکوکوس اورئوس و استافیلوکوکوس اپیدرمیس داشته که تفاوت آنها با هم معنی دار نبود ولی با دیگر باکتری ها معنی دار بود. پس از آن ییش ترین اثر بازدارندگی عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 بر سالمونلا تیفی موریوم و سودوموناس آئروژینوزا وجود داشت که تفاوت معنی داری با هم نداشتند ولی تفاوت آنها با استافیلوکوکوس اورئوس و استافیلوکوکوس اپیدرمیس و همچنین اشريشیاکلی و پروتوس میرایلیس معنی داری بود (جدول 4).

آنالیز داده ها نشان داد که رقت 250 میلی گرم بر میلی لیتر از عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 ییش ترین اثر بازدارندگی را بر استافیلوکوکوس اورئوس داشت که تفاوت آن با دیگر باکتری ها معنی دار بود. پس از آن ییش ترین اثر بازدارندگی را بر استافیلوکوکوس اپیدرمیس، سالمونلا تیفی

جدول 4. مقایسه میانگین و انحراف معیار قطر هالمهای ممانعت از رشد(بر حسب میلی‌متر) شش باکتری مختلف حاصل تأثیر رقت‌های مختلف بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 و آنتی بوتیک

باکتری	رقت	معیار	میانگین ± انحراف معیار	باکتری	رقت	معیار	میانگین ± انحراف معیار
اشریشاکلی	1000	18/33 ⁱ ±0/57	12/66 ^{no} ±0/57	1000	14 ^m ±0	500	10/33 ^{pq} ±0/57
	250	13/33 ^{mn} ±0/57	9 ^r ±0	250	8 ^s ±0	125	8/33 ^{rs} ±0/57
	63	6 ^t ±0	6 ^t ±0	63	19/33 ^h ±0/57	19/33 ^h ±0/57	19/33 ^h ±0/57
استافیلوکوکوس اورئوس	1000	28/66 ^a ±0/57	22/33 ^e ±0/57	1000	25/33 ^b ±0/57	25/33 ^b ±0/57	21/33 ^f ±0/57
	500	25 ^{bc} ±0	500	500	23/33 ^d ±0/57	23/33 ^d ±0/57	500
	250	23/33 ^d ±0/57	17 ^k ±0	250	13 ⁿ ±0	125	11 ^p ±0
	125	11 ^p ±0	8 ^s ±0	63	11 ^p ±0	63	8 ^s ±0
استافیلوکوکوس اپیدرمیس	1000	28 ^a ±0	23/33 ^{de} ±0/57	1000	24/33 ^c ±0/57	500	18 ^{ij} ±0
	500	24/33 ^c ±0/57	18 ^{ij} ±0	500	19 ^{hi} ±0	250	17 ^k ±0
	250	19 ^{hi} ±0	17 ^k ±0	250	16 ^l ±0	125	13 ⁿ ±0
	125	16 ^l ±0	9 ^r ±0	63	10 ^q ±0	63	9 ^r ±0
جنتامايسين	1000	20/33 ^g ±0/57	23/66 ^{cd} ±0/57	جنتامايسين	جنتامايسين	جنتامايسين	جنتامايسين

حروف مشابه بیان کننده عدم وجود اختلاف معنی دار است

جنتامايسين، کلیندامايسين، آگراسيلين، وانکومايسين و ناليديكسيك اسید موثر بر این باکتری بود اما نسبت به آنتی بیوتیک‌های تاثیرگذار دیگر از جمله آمبی‌سیلين، اکسی‌تراسایکلین، سیپروفلوکساسین، اپی‌پنم و سفی‌پیم اثر بازدارندگی کمتری را نشان داد. در مورد باکتری استافیلوکوکوس اپیدرمیس، اثر بازدارندگی عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 نسبت به آنتی بیوتیک جنتامايسين بیشتر ولی نسبت به آنتی بیوتیک سیپروفلوکساسین اثر مشابه‌ای و نسبت به آنتی بیوتیک‌های پنی‌سیلين، کلامافنیکل، سفی‌پیم، اریترومايسين و اپی‌پنم موثر بر این باکتری کمتر موثر بودند(جدول 4).

برای مقایسه تأثیر ضد باکتریابی بیوسورفکتانت در رقت‌های مختلف با تاثیر بازدارنده آنتی بیوتیک‌ها، تجزیه تحلیل آماری داده‌ها طبق جدول 5 نشان داد که در مورد باکتری اشریشاکلی اثر بازدارنده رقت 1000 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43، از تمام آنتی بیوتیک‌های موثر بر این باکتری کمتر ولی از آنتی بیوتیک اریترومايسين موثر بر این باکتری بیشتر است.

در مورد باکتری استافیلوکوکوس اورئوس تاثیر بازدارنده رقت 1000 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 به طور معنی‌داری بیشتر از آنتی بیوتیک‌های باسیلوس سرئوس 43.

جدول ۵. اثرات ضد باکتری آنتی بیوتیک ها بر روی شش باکتری مختلف (میلی متر)

آئروژینزا سودوموناس	موریوم	مالمونلا تیفی میراپیلیس	پروتئوس اپیدرمیس	استاف اورئوس	اشرشیاکلی	سویه باکتری	آنتی بیوتیک
6 ^R	17/66 ^S	6 ^R	6 ^R	23 ^S	12/33 ^R	کلیندامایسین	
6 ^R	6 ^R	6 ^R	6 ^R	15/66 ^R	6 ^R	متی سیلین	
6 ^R	9/33 ^R	6 ^R	6 ^R	30/33 ^S	6 ^R	آمپی سیلین	
10/33 ^R	9/33 ^R	11 ^R	6 ^R	12/66 ^R	12/66 ^R	استرپتومایسین	
20 ^S	22/66 ^S	6 ^R	6 ^R	32/33 ^S	25 ^S	اکسی تتراسایکلین	
35/33 ^S	26/33 ^S	25 ^S	28/33 ^S	35/33 ^S	35/33 ^S	سیپروفلوکساسین	
6 ^R	6 ^R	6 ^R	6 ^R	20/33 ^S	6 ^R	وانکومایسین	
33/66 ^S	38/33 ^S	31 ^S	30 ^S	33/66 ^S	35 ^S	اپی پیم	
6 ^R	12/66 ^R	6 ^R	33/66 ^S	6 ^R	15 ^I	اریترومایسین	
6 ^R	6 ^R	6 ^R	6 ^R	16/33 ^R	6 ^R	باسیتراسین	
6 ^R	6 ^R	6 ^R	6 ^R	22/66 ^S	6 ^R	اگزاسیلین	
12/33 ^R	28 ^S	6 ^R	10/33 ^R	14/33 ^I	10/33 ^R	نالیدیکسیک اسید	
29/33 ^S	34/33 ^S	30 ^S	30 ^S	31/33 ^S	28/33 ^S	سفی پیم	
6 ^R	31 ^S	12 ^R	31/33 ^S	13 ^R	13 ^R	کلامفینیکل	
10 ^R	21/33 ^I	25/66 ^S	34/33 ^S	6 ^R	6 ^R	پنی سیلین	

R: Resistant, I: Intermediate/moderatelysusceptible, S: Susceptible

همچنین عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 بر روی باکتری‌های استافیلوكوکوس اورئوس و استافیلوكوکوس اپیدرمیس، در رقت 125 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر بر روی باکتری سالمونولا تیفی‌موریوم و در رقت 500 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر بر روی باکتری پروتوس میرابیلیس اثر باکتریوستاتیکی داشت ولی اثر باکتریوسمیدالی عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 برای باکتری‌های استافیلوكوکوس اورئوس و استافیلوكوکوس اپیدرمیس در رقت 125 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر، برای باکتری سالمونولا تیفی‌موریوم در رقت 250 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر و برای باکتری پروتوس میرابیلیس در رقت 1000 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر مشاهده گردید. در مورد باکتری‌های سودوموناس آنژوژنوزا و اشرشیاکلی به ترتیب رقت 125 و 25 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر عصاره این بیوسورفکتانت بر روی این باکتری‌ها هم اثر باکتریوستاتیکی و هم اثر باکتریوسمیدالی داشت (جدول 6).

جدول 6. تبیین میزان حداقل غلظت مهارکننده رشد MIC حداقل غلظت کشندۀ رشد MBC بیوسورفکتانتها بر روی شش باکتری مختلف (میلی‌گرم بر میلی‌لیتر)

MBC	MIC	سویه باکتری	بیوسورفکتانتها
500	125	اشرشیاکلی	
125	125	استاف اورئوس	
125	63	استاف اپیدرمیس	باسیلوس سرئوس
500	250	پروتوس میرابیلیس	43
500	250	سالمونولا تیفی‌موریوم	
500	125	سودوموناس آنژوژنوزا	

در مطالعه‌ای که در بلغارستان توسط تانکووا و همکاران انجام گرفت نیز جداسازی میکروگانیسم‌ها از مناطق آلوده (آب‌های آلوده به پساب‌های نفتی) گزارش گردیده است (15). اوکرنتوگا و ازرونی باکتری‌های تجزیه کننده نفت از آب‌های آلوده به نفت در اطراف پالایشگاه را جداسازی نمودند (16). بولا در نیجریه از ترکیبات ماسه‌ای همراه با نفت سنگین که به صورت کلوخ درآمده بودند باکتری‌هایی جداسازی کرد که در تجزیه نفت خام بسیار موثر عمل می‌کردند. این باکتری‌ها بیشتر از جنس سودوموناس بودند. از آن جایی که

در مورد باکتری پروتوس میرابیلیس تاثیر بازدارنده رقت 1000 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های موثر بر این باکتری شامل سپروفلوكسازین، اپی‌پنم، سفی‌پیم و پنی‌سیلین اثر بازدارنده کمتر مشاهده شد و همین طور نسبت به جنتامایسین هم بیوسورفکتانت تولیدی کمتر موثر بودند.

برای باکتری سالمونولا تیفی‌موریوم، اثر بازدارنده کمتر 1000 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 از کلیندامایسین، پنی‌سیلین به طور معنی داری بیشتر و با اکسی‌تراسایکلین مشابه ولی اثر آن نسبت به سپروفلوكسازین، اپی‌پنم، سفی‌پیم و کلرامفنیکل کمتر بود.

در مورد باکتری سودوموناس آنژوژنوزا تاثیر بازدارنده رقت 1000 میلی‌گرم بر میلی‌لیتر عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 نسبت به اکسی‌تراسایکلین بیشتر ولی از تمام آنتی‌بیوتیک‌های موثر و مورد آزمایش کمتر و معنی‌دار بود (جدول 5).

همان گونه که نتایج این پژوهش نشان داد، عصاره بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 دارای خاصیت ضد باکتریایی می‌باشد که این خصوصیت بسته به رقت بیوسورفکتانت و جنس باکتری متفاوت می‌باشد. به طوری که بر حسب تجزیه تحلیل آماری داده‌ها مطابق با جداول 3 و 4 نشان داد که بیشترین اثر بازدارنده کمتر 43 بر روی باکتری استافیلوكوکوس اورئوس و کمترین سرئوس 43 بر روی باکتری پروتوس میرابیلیس اثر این عصاره بیوسورفکتانت بر روی باکتری پروتوس میرابیلیس بود.

بحث

در این مطالعه تجربی، باکتری باسیلوس سرئوس 43 با قابلیت تولید ترکیبات بیوسورفکتانتی در دوره زمانی کوتاه و توانایی مصرف نفت خام، هگزان، به عنوان تنها منبع کربن و انرژی جداسازی و شناسایی شد. بیشتر باکتری‌های تولید کننده بیوسورفکتانت از نفت خام، آب و خاک‌های آلوده به هیدروکربن‌های نفتی جدا شده‌اند.

آنها در ازدیاد برداشت میکروبی نفت از مخازن نفتی است. ازدیاد برداشت میکروبی نفت یک روش ثالثیه ازدیاد برداشت است که علی‌رغم برخوردار بودن از قدمت و سابقه تاریخی طولانی به تازگی مورد توجه فراوان قرار گرفته است. مکانیسم‌هایی که برای ازدیاد برداشت نفت به وسیله میکروارگانیسم‌ها پیشنهاد شده‌اند بسیار پیچیده، متنوع و فراوان هستند اما بدون شک تولید بیوسورفکتانت و کم کردن کشش سطحی و کاهش قدرت موینگی یکی از دلایل اصلی افزایش تولید نفت توسط میکروارگانیسم‌ها به شمار می‌رود(1,20).

علاوه بر این، در آنالیز عصاره حاصل از کشت سویه باسیلوس سرئوس 43 لکه به دست آمده بر روی صفحه کروماتوگرافی لایه نازک در اثر اسپری با معرف ناییهایرین، تولید رنگ قهقهه‌ای می‌کرد که نشان می‌دهد که عصاره بیوسورفکتانت سویه حاوی ترکیب لیپیدی است. در مطالعه‌ای که توسط طباطبایی و همکاران در سال 2005 آناندارج و همکاران و روسا و همکاران در سال 2010 انجام شده، ماهیت بیوسورفکتانت که به وسیله آنها جداسازی شده بود نیز کاملاً مشابه با نتایج حاصل از سویه باسیلوس سرئوس 43 گزارش شده است(7,10 و 20).

اما یکی دیگر از کاربردهای بیوسورفکتانت‌ها فعالیت ضد میکروبی آنها است. هر روزه مقاومت باکتری‌ها در برابر آنتی‌بیوتیک‌ها بیشتر می‌شود. تحقیق در مورد کشف مواد جدید با خواص ضد میکروبی قوی‌تر همپای افزایش مقاومت در باکتری‌ها رو به گسترش است و از این رو بیوسورفکتانت یک جایگزین مناسب برای داروهای ترکیبی هستند و عوامل ضد میکروبی و عوامل موثر درمانی یا پریوپوئیک به عنوان اینمی(لی‌خطر) به خصوص در زمانی که مقاومت در برابر داروها در میان ارگانیسم‌ها برای بسیاری از بیماری‌های تهدیدکننده زندگی رو به افزایش است می‌تواند مورد استفاده قرار گیرد. که به عنوان یک انتخاب مناسب برای این نوع تحقیقات به شمار می‌رود. بیوسورفکتانت‌ها با اثرات ضد میکروبی بر روی طیف گسترده‌ای از ارگانیسم‌ها و همچنین قابلیت مصارف غذایی آنها در برخی موارد و کمتر بودن اثرات جانبی آنها نسبت به آنتی‌بیوتیک‌های رایج می‌توانند در برخی موارد جایگزین آنتی‌بیوتیک‌ها شوند(21).

باکتری‌های مولد بیوسورفکتانت در تجزیه نفت موثرتر عمل می‌کنند، لذا ازین باکتری‌های جدا شده سویه‌های مولد بیوسورفکتانت انتخاب شدند(17). با این وجود همکاران میکروارگانیسم‌هایی با قابلیت بالای تولید بیوسورفکتانت را از آب و خاک‌های غیرآلود به هیدرورکربن‌های نفتی و فلزات جداسازی نموده‌اند(14). این گزارشات بیان‌گر توزیع وسیع میکروارگانیسم‌های تولیدکننده بیوسورفکتانت در انواع اکوسیستم‌های آبی و خاکی و حتی غیرآلود به ترکیبات هیدرورکربنی می‌باشد.

در مطالعاتی که با هدف جداسازی باکتری‌های مولد بیوسورفکتانت از منابع محیطی انجام شده معمولاً از بررسی فعالیت همولیتیک به عنوان معیاری برای جداسازی اولیه سویه‌های مولد بیوسورفکتانت استفاده شده است(11). به طوری که در مطالعاتی مشابه که طباطبایی در سال 2005 و آناندارج در سال 2010 برای جداسازی باکتری‌های مولد بیوسورفکتانت انجام دادند از فعالیت همولیتیک برای جداسازی اولیه استفاده شد(7,10).

با توجه به بررسی‌های انجام شده، راه دیگر غریال‌گری فعالیت امولسیون‌سازی است. فعالیت امولسیفیه کنندگی یک امولسیفایر به تمایل آن نسبت به سویسٹرای هیدرورکربنی استفاده شده برای اندازه‌گیری EC بستگی دارد. نتایج آزمایش امولسیون‌سازی(E24) به دست آمده برای سویه‌های غریال شده از مرحله قبل مطابق جدول 1 بود. نتایج به دست آمده در این مطالعه تجربی، از نتایج گزارش شده در مطالعات مشابه توسط بودوئر و همکاران(4)، فرنسی و همکاران(9) و ییکا و همکارانش(18)، بهتر و چشمگیرتر است. اما یکی دیگر از فعالیت‌های غریال‌گری کشش سطحی است از آن جایی که کاهش کشش سطحی محیط رشد، مهم‌ترین و اصلی‌ترین معیار برای اثبات تولید بیوسورفکتانت محسوب می‌شود به همین دلیل در این مطالعه تجربی؛ پس از غریال‌گری اول و دوم و کاهش تعداد سویه‌های باکتری انتخاب شده، از این آزمایش برای بررسی و تائید توان این سویه‌ها در تولید بیوسورفکتانت استفاده شد. مطالعات مشابه در این زمینه توسط بنت در سال 1991 و طباطبایی در سال 2005 برای جداسازی باکتری‌های مولد بیوسورفکتانت انجام شد(10,19). اما یکی از قابلیت‌های جالب توجه باکتری‌های مولد بیوسورفکتانت، توانایی

شده از باسیلوس سرئوس 43 هم بر روی باکتری‌های گرم منفی و هم بر روی باکتری‌های گرم مثبت اثرات ضد باکتریال زیادی مشاهده شد. در تحقیقاتی که توسط وتسا و همکاران انجام شد گزارش دادند که رامنولیپیدها جدا شده از سودوموناس دارای فعالیت ضد باکتریابی بر علیه باکتری گرم منفی؛ سودوموناس آتروژینوزا و باکتری گرم مثبت؛ استافیلوکوکوس بودند(23). همچنین فعالیت ضدمیکروبی بر اساس مقادیر MIC بیوسورفکتانت رامنولیپید از سودوموناس AT10 بر روی باکتری‌های گرم مثبت و گرم منفی، مخمر، و سویه‌های قارچ به دست آمده است که با نتایج تحقیقات این مطالعه تجربی مشابه می‌باشد(24). اما تفاوت در حساسیت باکتری‌های گرم مثبت و گرم منفی نسبت به متاپولیت‌های مختلف، می‌تواند به تفاوت‌های مورفولوژیکی بین این میکرووارگانیسم‌ها مرتبط باشد. باکتری‌های گرم منفی دارای غشاء خارجی پلی ساکاریدی هستند که دارای ترکیباتی با ساختار لیپوپلی ساکارید می‌باشد و یک دیواره سلولی نفوذ ناپذیر به وجود می‌آورند اما باکتری‌های گرم مثبت بیشتر حساسند چون فقط یک لایه پپتیدوگلیکان خارجی دارند که نمی‌تواند یک مانع موثر جهت نفوذ پذیری متاپولیت‌ها باشد. یافته‌های این مطالعه، اهمیت موضوع را برای تحقیقات آینده جهت به دست آوردن ترکیبات ضد میکروبی در میان گونه‌های باسیلوس از مخازن نفتی غرب ایران مشخص می‌نماید. تحقیق برای کشف متاپولیت‌های بیولوژیکی جدید و ترکیبات دارویی، به تعداد زیادی از ایزوله‌ها احتیاج دارد و اگر باسیلوس‌های متوجه نمونه گیری و غربال گری شوند این تحقیقات در آینده امید بخش خواهد بود با این حال وجود برخی تفاوت‌ها در میزان اثرات ضد میکروبی مشاهده شده در این مطالعه تجربی و تحقیقات مشابه می‌تواند به دلیل تفاوت سویسترها مختلف برای رشد باکتری تولید کننده بیوسورفکتانت، استفاده از روش‌های مختلف برای استخراج باشد. تفاوت در اثرات ضد میکروبی نشان دهنده تفاوت‌های موجود در ترکیبات بیوسورفکتانت‌ها می‌باشد.

نتیجه گیری

با توجه به نتایج این مطالعه تجربی می‌توان گفت که این باکتری دارای پتانسیل فراوانی برای کاربردهای بیوتکنولوژی و زیست

در راستای بررسی اثرات ضدمیکروبی بیوسورفکتانت‌ها، اثرات ضدباکتریابی بیوسورفکتانت که در مصارف غذایی و آرایشی و بهداشتی نیز مورد استفاده قرار می‌گیرد، بر روی شش باکتری مختلف عفونت زا به ویژه باکتری استافیلوکوکوس اورئوس که هم ایجاد کننده مسمومیت‌های غذایی و هم یکی از باکتری‌های مهم در ایجاد عفونت‌های است همچنین بر روی سودوموناس آتروژینوزا که از مقاوم‌ترین باکتری‌ها و بیماری‌زا است مورد ارزیابی قرار گرفته است به این صورت که بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس 43 بر رشد پروتوس میراپلیس و اشریشاکلی اثر مهارکنندگی و کشنده‌گی داشت که نشان دهنده اثر آنتی‌باکتریال قوی این بیوسورفکتانت به این 43 باکتری‌ها می‌باشد همین طور بیوسورفکتانت باسیلوس سرئوس بر استافیلوکوکوس اورئوس، استافیلوکوکوس اپیدرمیس، سالمونلا تیفی موریوم، سودوموناس آتروژینوزا هم اثر باکتریوسیدال و هم باکتریوساستاتیک داشت که اعداد تزدیک به هم MIC و نشان دهنده اثر قوی باکتریوسیدال بیوسورفکتانت‌ها بر این باکتری‌هاست. در بررسی مطالعات مشابه، تحقیقات کمی به ویژه در ایران در مورد خواص ضد میکروبی بیوسورفکتانت‌ها صورت گرفته یا در این مطالعات در مورد جزئیات خصوصیات آنتی‌باکتریالی از جمله به نتایج هاله‌های عدم رشد اشاره نشده است با این حال بعضی از بیوسورفکتانت‌های دکاپتیدی حلقوی جدید از گونه‌های سودوموناس جدا شدند، که در شرایط آزمایشگاهی فعالیت ضدمیکروبی بر علیه مایکوباكتریوم تویرکلوزیس و مایکوباكتریوم آویوم داخل سلولی یافت شد(22). همچنین سویه باسیلوس سوتیلیس C1 در آزمایشگاه از نفت خام لجن جدا شده بود و برای تولید کمپلکس سه لیپوپتیدی یافت شد. در مطالعات منتشر نشده مربوط به این سویه فعالیت ضدمیکروبی بیوسورفکتانت لیپوپتید N1 در برابر ارگانیسم‌های مختلف تست شد. N1 فعال بر علیه چندین باکتری گرم مثبت از جمله استافیلوکوکوس اورئوس و مایکوباكتریوم اسمگماتیس مشاهده شد. با این حال، هیچ فعالیتی بر علیه ارگانیسم‌های گرم منفی مشاهده نشد(22) با این وجود، این نقش سورفکتین ایزوله شده به عنوان یک عامل ضدمیکروبی مفید تایید شده است. اما در این مطالعه تجربی برخلاف مطالعات ذکر شده بیوسورفکتانت تولید

- produced by *Flavobacterium* sp. Strain MTN11. *Applied and environmental microbiology*. 2004;70(1):114-20.
5. Kosaric N. Biosurfactants and their application for soil bioremediation. *Food Technology and Biotechnology*. 2001;39(4):295-304.
 6. Hood S, Zottola E. Biofilms in food processing. *Food control*. 1995;6(1):9-18.
 7. Anandaraj B, Thivakaran P. Isolation and production of biosurfactant producing organism from oil spilled soil. *J Biosci Tech*. 2010;1(3):120-6.
 8. Haddad NI, Wang J, Mu B. Identification of a biosurfactant producing strain: *Bacillus subtilis* HOB2. *Protein and Peptide Letters*. 2009;16(1):7-13.
 9. Francy D, Thomas J, Raymond R, Ward C. Emulsification of hydrocarbons by subsurface bacteria. *Journal of Industrial Microbiology*. 1991;8(4):237-45.
 10. Tabatabaei A, Assadi MM, Noohi A, Sajadian V. Isolation of biosurfactant producing bacteria from oil reservoirs. *Iranian Journal of Environmental Health Science & Engineering*. 2005;2(1):6-12.[Persian]
 11. Walter V, Syldatk C, Hausmann R. Screening concepts for the isolation of Biosurfactant producing Microorganisms. In: *Biosurfactants*. 2010. P.1-13.
 12. Abdel-Mawgoud AM, Hausmann R, Lepine F, Muller MM, Deziel E. Rhamnolipid: Detection, Analysis, Biosynthesis, Genetic Regulation and Bioengineering of production. In: *Biosurfactants*. 2011. P.13-55.
 13. Andrews JM. BSAC standardized disc susceptibility testing method. *Journal of Antimicrobial Chemotherapy*. 2001;48(1):43-57.
 14. Kasai Y, Kishira H, Sasaki T, Syutsubo K, Watanabe K, Harayama S. Predominant growth of *Alcanivorax* strains in

oil-contaminated and

محیطی است. بنابر این مایه توائم در مورد استفاده از آن در آینده به عنوان اجزاء تشکیل دهنده چند منظوره فکر کنیم، بنابر این با وجود پتانسیل بسیار زیاد بیوسورفکتانت ها در این زمینه، استفاده از آنها هنوز محدود است. شاید دلیل آن هزینه های تولید کمایش بالا و همچنین اطلاعات اندکی در مورد سمیت آنها نسبت به سیستم های انسانی است با این وجود، تقاضای استفاده از آنها به شکل مکمل های غذایی، مواد آرایشی و محصولات دارویی نشان دهنده علاقه زیاد به استفاده از این محصولات میکروbi به دست آمده است.

تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل پایان نامه کارشناسی ارشد محمد جواد مصطفی پور رمی با راهنمایی استاد گرامی جناب آقای دکتر سلمان احمدی اسپیچین از دانشگاه ایلام با عنوان جداسازی و شناسایی باکتری های تولید کننده بیوسورفکتانت از مخازن نفت شهر کرمانشاه می باشد. بدین وسیله از کارشناسان گروه میکروبیولوژی و داشکده دامپزشکی دانشگاه ایلام که در انجام این تحقیق با ما همکاری صمیمانه ای داشتند، تشکر می نماییم.

منابع

1. Banat IM, Franzetti A, Gandolfi I, Bestetti G, Martinotti MG, Fracchia L, et al. Microbial biosurfactants production, applications and future potential. *Applied Microbiology and Biotechnology*. 2010;87(2):427-44.
2. Cameotra SS, Makkar RS, Kaur J, Mehta SK. Synthesis of biosurfactants and their advantages to microorganisms and mankind. In: *Biosurfactants*; 2010. P.261-80.
3. Mireles JR, Toguchi A, Harshey RM. *Salmonella enterica* serovar Typhimurium swarming mutants with altered biofilm-forming abilities: surfactin inhibits biofilm formation. *Journal of bacteriology*. 2001;183(20):5848-54.
4. Bodour AA, Guerrero-Barajas C, Jiorle BV, Malcomson ME, Paull AK, Somogyi A, et al. Structure and characterization of flavolipids, a novel class of biosurfactants

- environmental microbiology. 2002;68(12):6210-9.
23. Vatsa P, Sanchez L, Clement C, Baillieul F, Dorey S. Rhamnolipid biosurfactants as new players in animal and plant defense against microbes. International journal of molecular sciences. 2010;11(12):5095-108.
24. Abalos A, Pinazo A, Infante M, Casals M, Garcia F, Manresa A. Physicochemical and Antimicrobial Properties of New Rhamnolipids Produced by *Pseudomonas aeruginosa* AT10 from Soybean Oil Refinery Wastes. Langmuir. 2001;17(5):1367-71.
- nutrient-supplemented sea water.
- Environmental Microbiology. 2002;4(3):141-7.
15. Vasilieva-Tonkova E, Galabova D. Hydrolytic enzymes and surfactants of bacterial isolates from lubricant-contaminated wastewater. Zeitschrift Fur Naturforschung. 2003;58(1/2):87-92.
16. Okerentugba P, Ezeronye O. Petroleum degrading potentials of single and mixed microbial cultures isolated from rivers and refinery effluent in Nigeria. African Journal of Biotechnology. 2004;2(9):288-92.
17. Oboh BO, Ilori MO, Akinyemi JO, Adebuseye SA. Hydrocarbon degrading potentials of bacteria isolated from a Nigerian bitumen (Tarsand) deposit. Nature and Science. 2006;4(3):51-7.
18. Bicca FC, Fleck LC, Ayub MAZ. Production of biosurfactant by hydrocarbon degrading *Rhodococcus* ubber and *Rhodococcus erythropolis*. Revista de Microbiologia. 1999;30(3):231-6.
19. Banat IM, Makkar RS, Cameotra S. Potential commercial applications of microbial surfactants. Applied Microbiology and Biotechnology. 2000;53(5):495-508.
20. Rosa CFCd, Michelon M, Burkert JFdM, Kalil SJ, Burkert CAV. Production of a rhamnolipid-type biosurfactant by *Pseudomonas aeruginosa* LBM10 grown on glycerol. 2010; 9(53): 9012-7.
21. Singh P, Cameotra SS. Potential applications of microbial surfactants in biomedical sciences. Trends in Biotechnology. 2004;22(3):142-6.
22. Vater J, Kablitz B, Wilde C, Franke P, Mehta N, Cameotra SS. Matrix-assisted laser desorption ionization-time of flight mass spectrometry of lipopeptide biosurfactants in whole cells and culture filtrates of *Bacillus subtilis* C-1 isolated from petroleum sludge. Applied and